世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C12N 15/12, C07K 14/47

(11) 国際公開番号 A1

WO99/63083

(43) 国際公開日

1999年12月9日(09.12.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/02813

(22) 国際出願日

1999年5月28日(28.05.99)

(30) 優先権データ

特願平10/148579

1998年5月29日(29.05.98)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

大正製薬株式会社

(TAISHO PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒170-8633 東京都豊島区高田3丁目24番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

池田明子(IKEDA, Akiko)[JP/JP]

山下 恵(YAMASHITA, Megumi)[JP/JP]

的谷克樹(TSURITANI, Katsuki)[JP/JP]

吉本 真(YOSHIMOTO, Makoto)[JP/JP]

〒170-8633 東京都豊島区高田3丁目24番1号

大正製薬株式会社内 Tokyo, (JP)

荒瀬誠治(ARASE, Seiji)[JP/JP]

〒770-0005 徳島県徳島市南矢三町3丁目9番15号

Tokushima, (JP)

(74) 代理人

弁理士 北川富造(KITAGAWA, Tomizo)

〒170-8633 東京都豊島区高田3丁目24番1号

大正製薬株式会社 特許部 Tokyo, (JP)

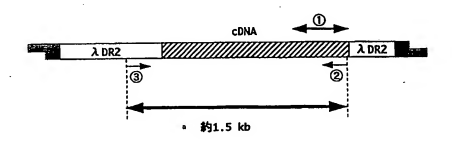
AU, CA, CN, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

NOVEL GENE AND PROTEIN ENCODED THEREBY (54)Title:

(54)発明の名称 新規遺伝子及びそれにコードされる蛋白質



ABOUT 1.5 kb

SEQUENCE-1

SEQUENCE-2

SEQUENCE-3

(57) Abstract

A novel protein DERP2 originating in human hair papilla cells and having an effect of regulating the growth of hair; and a gene derp2 encoding the same. The gene derp2 encoding the novel protein DERP2 having an effect of regulating the growth of hair can be obtained by cloning from a cDNA library originating in human hair papilla cells. Because of having an effect of regulating the growth of hair, this protein is usable in developing hair growth promoting agents, etc.

(57)要約

ヒト毛乳頭細胞由来の、毛髪の成長を調節する機能を有する新規蛋白質DER P2と、それをヨードする遺伝子derp2を提供する。

ヒト毛乳頭細胞由来のcDNAライブラリーからのクローニングによって、毛 髪の成長を調節する機能を有する新規蛋白質DERP2をコードする遺伝子de rp2が得られる。該蛋白質は、毛髪の成長を調節する機能を有していることか ら、発毛促進剤等の開発に用いることができる。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

```
DEEFFGGGGGGGGHHILLIJKKKK

ドエスフフガ英ググガガギギギクハイアイイアイ目ケキ北韓

シスペーラス ゲア ア・ヤチリネラエ ラア ス

カニンラス ゲア ア・ヤチリネラエ ラア ス

サンカニンラス ゲア ア・ヤチリネラエ ラア ス

サンカニンラス ゲア ア・ヤチリネラエ ラア ス

サーフトス ケア ア マ ケーシンル ン タ
```

明細書

新規遺伝子及びそれにコードされる蛋白質

技術分野

本発明は、毛髪の成長を調節する機能を有する新規蛋白質DERP(dermal papilla derived protein)2、ならびに該蛋白質をコードする遺伝子derp2に関するものである。

背景技術

ヒト毛髪の毛包には、角化細胞、毛乳頭細胞、繊維芽細胞および脂腺細胞等の 様々な上皮系および真皮系の細胞が存在しており、毛周期(毛髪の成長サイクル) は、これらの細胞間相互作用を介して調節されている。

これらの細胞の中で、毛髪繊維を産生するのは毛包角化細胞であるが、この細胞の増殖と分化の調節に中心的な役割を担っているのは毛乳頭細胞であると考えられている。すなわち、毛乳頭細胞が毛周期のコントローラーとして機能すると考えられている。以上の背景から、現在、毛乳頭を中心とした毛周期調節機構の解析が盛んに行われているが、毛髪成長の分子メカニズムはまだほとんど明らかにされていない。

男性型脱毛症は、毛包にアンドロジェンが過剰に作用することにより進展する ことが知られている。アンドロジェンは毛の成長を調節する最も重要な因子であ るが、その作用メカニズムはまだ解明されていない。

毛乳頭細胞はアンドロジェン受容体およびテストステロン代謝酵素である5 α -リダクターゼを高発現していること、さらに毛乳頭細胞におけるアンドロジェン受容体の発現量が発毛部より禿頭部において高いことから、毛包におけるアンドロジェンの主なターゲット細胞は毛乳頭細胞であると考えられている。すなわち、アンドロジェンは、毛乳頭に作用し、毛乳頭細胞由来の因子等の産生量を変化させることにより、毛髪の成長を調節すると考えられている。

以上の様な知見から、アンドロジェンにより産生量が変化する毛乳頭由来の因子が、毛髪の成長に重要な役割を果たしていることが予測されているが、この因子が何なのかはまだ明らかにされていない。

1

上述のように、毛乳頭由来の毛髪の成長に関与する因子、特に蛋白性因子は、 毛髪促進作用を示す生理活性物質の探索に極めて有用である。本発明は、発毛に 関する分子機構を解明する過程で、この様な毛髪の成長を調節することのできる 新規な蛋白質とその遺伝子を提供することにある。

発明の開示

本発明者らは毛髪の成長に関与する因子の同定を目的とし、ヒト毛乳頭細胞で高発現している遺伝子の中から、所望の蛋白質を把握するべく鋭意研究の結果、新規蛋白質DERP2の存在と、それをコードする遺伝子derp2の単離に成功し、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は、(a)配列番号:1に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質、または(b)配列番号:1のアミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ毛髪の成長を調節する機能を有する蛋白質に関するものである。さらに本発明は、(c)配列番号:2に記載のDNAからなる遺伝子、または、(d)配列番号:2のDNAとストリンジェントな条件でハイブリダイズし、かつ毛髪の成長を調節する機能を有する蛋白質をコードするDNAからなる遺伝子に関するものである。

本発明であるDERP2は、配列番号1に示すように全345アミノ酸残基からなる分子量37キロダルトン(kd)の蛋白質である。そのアミノ酸配列上の特徴として、疎水性アミノ酸に富む領域が複数箇所で認められることから、膜蛋白質の一種であると推察される。

また、もう一つの本発明であるderp2は、配列番号2に示すように1035 塩基対 (bp) からなる遺伝子である。

遺伝子derp2は、ヒト毛乳頭細胞由来のcDNAライブラリーから、該遺伝子を含んだcDNA断片として単離することができる。本発明者らが使用したcDNAライブラリーは、Messengerらの方法(Br. J. Dermatol. 114, 425, 1986)に従って分離したヒト毛乳頭細胞から一般的な方法に従って抽出したmRNAを基に調製したものであるが、クローンテック社から市販されているヒト大脳皮質omRNAを元にしても同様にcDNAを調製することができる。

ヒト毛乳頭細胞で高発現している遺伝子を識別する方法として、大久保らの方

法 (Okubo et al., Nature Genet., 2, pl73, 1992) による、遺伝子の発現頻度を解析する方法を用いることができる。具体的には、以下の手順による。

ヒト毛乳頭細胞由来のmRNAを鋳型とし、適当な制限酵素で開環させたベク タープラスミドの一端にオリゴdTを結合させたものをプライマーとしてcDN A合成を行った後、制限酵素Mbolと制限酵素BamHlで切断する。当該ベ クターはdamメチラーゼ陽性の大腸菌を宿主として調製されたため、Mbol の認識配列である「GATC」のA残基がメチル化されている。従ってMboI は、新たに合成されたcDNA部分のみを切断する。当該ベクターは、オリゴd Tを結合させた末端とは反対側の末端近傍にBamHI切断部位を1ヶ所だけ有 しているので、本酵素は当該ベクターを1ヶ所切断し、さらに新たに合成された c D N A 部分にもし B a m H I 認識配列が存在すれば、その部位も切断する。 B amHIとMbolは「GATC」なる配列からなる、同一の付着端を生ぜしめ るため、両酵素で切断した後、DNAリガーゼを作用させれば、プラスミドを閉 環することができる。このようにして調製したプラスミドを用いて、大腸菌を形 質転換することで3、末端cDNAライブラリーを構築した。従って当該ライブ ラリーは、各mRNAの3、端のポリA部位から、その5、側部分のうち最初に GATCなる塩基配列が出現する部位までの領域を含んでいる。当該3′末端c DNAライブラリーから無作為に適当個数の組換え体を選択し、各組換え体中の c DNA断片の全塩基配列を決定する。このようにして決定された特定配列を有 するcDNA断片が、無作為に選択された組み換え体の中から幾つ確認されるか をもって、臓器特異的遺伝子及び高発現遺伝子を識別することができる。

上記の高発現遺伝子を識別する方法では、無作為に選択する組み換え体の総数は数百から千程度が適当であるが、必要ならばそれ以上の個数の組み換え体を処理すればよい。

本発明者らは上記方法を実施し、789個の組み換え体中のcDNA断片の塩基配列を全て決定し、その中から、同一の配列を有するcDNAとしての出現頻度が3/789であったcDNA断片を、ヒト毛乳頭細胞で高発現している遺伝子のDNA断片の候補として選別した。

上記 c D N A 断片は前述したとおり、m R N A の 3 ¹ 端の一部の領域しか含んでいない。そこで本発明者らは当該領域(以下 3 ¹ 断片)の塩基配列情報を元に

して、全鎖長 c D N A を取得した。

クローンテック社から市販されているヒト大脳皮質 c D N A ライブラリーを鋳型とし、上記 3 ′ 断片内の配列を有する適当な長さのオリゴヌクレオチドとベクター中の配列を有する同程度の長さのオリゴヌクレオチドをそれぞれ合成し、これらをプライマーとして P C R を行った。その結果、約1.5 k b の D N A 断片を増幅することができた。この際、ヒト培養毛乳頭細胞から常法に従って抽出した m R N A を鋳型とし、クローンテック社またはギブコ社の 5 ′ R A C E キットを用いることによっても行うことができる。さらにこれはまた、上記 3 ′ 断片をプローブとして、上記ヒト大脳皮質または毛乳頭細胞 c D N A ライブラリーを、コロニーハイブリダイゼーションまたはプラークハイブリダイゼーションで、常法に従ってスクリーニングすることによっても行うことができる。

上記方法によって増幅した c DNA断片は、プロメガ社から市販されているベクターpGEM-Tに組み込み、全塩基配列を決定した。この際、組換えDNAを独立に2クローン取得して、それぞれのc DNA断片の塩基配列を決定することにより、配列の確認を行った。この配列中に一つの蛋白質翻訳領域(0pen Reading Flame、ORF)を見いだし、この遺伝子をderp2、該遺伝子にコードされる蛋白質をDERP2と命名した。

遺伝子derp2は、適当な宿主ベクター系による一般的な遺伝子組み換え技術によって、組み換え遺伝子とすることができる。適当なベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド(例、pBR322、pUC118その他)、枯草菌由来のプラスミド(例、pB8110、pC194その他)、酵母由来のプラスミド(例、pSH19その他)、さらにバクテリオファージやレトロウィルスやワクシニアウィルス等の動物ウィルス等が利用できる。組み換えに際しては、適当な合成DNAアダプターを用いて翻訳開始コドンや翻訳終止コドンを付加することも可能である。さらに該遺伝子を発現させるために、遺伝子の上流に適当な発現プロモーターを接続する。使用するプロモーターは、宿主に応じて適宜選択すればよい。例えば、宿主が大腸菌である場合には、T7プロモーター、1acプロモーター、trpプロモーター、入PLプロモーターなどが、宿主がバチルス属菌である場合にはSPO系プロモーター等が、宿主が酵母である場合にはPHO5プロモーター、GAPプロモーター、ADHプロモーター等が、宿主が動物細

胞である場合にはSV40由来プロモーター、レトロウィルスプロモーター等が、 それぞれ使用できる。

また該遺伝子を他の蛋白質(例、グルタチオンSトランスフェラーゼ、プロテインAその他)との融合蛋白質として発現させることも可能である。このようにして発現させた融合型DERP2は、適当なプロテアーゼ(例、トロンビンその他)を用いて切り出すことが可能である。

DERP 2 の発現の際に利用できる宿主としては、エシェリヒア属菌であるEscherichia coli の各種菌株、パチルス属菌であるBacillus subtilis の各種菌株、酵母としてはSaccharomyces cerevisiae の各種菌株、動物細胞としてはCOS-7細胞、CHO細胞等が利用できる。上記組み換えベクターを用いて宿主細胞を形質転換する方法としては、常法または各宿主細胞に対して一般に用いられる形質転換方法が適用できる。

尚、本発明においては、配列番号2に示した塩基配列の他に、該配列とハイブ リダイズしかつ毛髪の成長を調節する機能を有する蛋白質をコードするDNAも、 本発明の範囲内である。

すなわち、遺伝子derp2の全長配列において、種々の人為的処理、例えば 部位特異的変異導入、変異剤処理によるランダム変異、制限酵素切断によるDN A断片の変異・欠失・連結等により、部分的にDNA配列が変化したものであっ ても、これらDNA変異体が遺伝子derp2とストリンジェントな条件下でハ イブリダイズし、かつ毛髪の成長を調節する機能を有する蛋白質をコードするD NAであれば、配列番号2に示したDNA配列との相違に関わらず、本発明の範 囲内のものである。

上記のDNA変異の程度は、遺伝子derp2のDNA配列と90%以上の相同性を有するものであれば許容範囲内である。また、遺伝子derp2とハイブリダイズする程度としては、通常の条件下(例えばDIG DNA Labeling kit、ベーリンガー・マンハイム社製Cat No.1175033)でプローブをラベルした場合に、32℃のDIG Easy Hyb溶液(ベーリンガー・マンハイム社製Cat No.1603558)中でハイブリダイズさせ、50℃の0.5×SSC溶液(0.1% [w/v] SDSを含む)中でメンプレンを洗浄する条件(1×SSCは0.15M NaCl、0.015M クエン酸ナトリウムである)でのサザンハイブリダイゼーション

WO.99/63083 PCT/JP99/02813-

で、遺伝子derp2にハイブリダイズする程度であればよい。

また、上記のごとく遺伝子derp2と相同性の高い変異体遺伝子にコードされる蛋白質であって、毛髪の成長を調節する機能を有する蛋白質もまた、本発明の範囲内のものである。

すなわち、新規蛋白質DERP2のアミノ酸配列の1もしくは複数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加された変異体であっても、該変異体が毛髪の成長を調節する機能を有する蛋白質であれば、該変異体は本発明の範囲内のものである。

蛋白質の構成要素となるアミノ酸の側鎖は、疎水性、電荷、大きさなどにおいてそれぞれ異なるものであるが、実質的に蛋白質全体の3次元構造(立体構造とも言う)に影響を与えないという意味で保存性の高い幾つかの関係が、経験的にまた物理化学的な実測により知られている。例えば、アミノ酸残基の置換については、グリシン(Gly)とプロリン(Pro)、Glyとアラニン(Ala)またはバリン(Val)、ロイシン(Leu)とイソロイシン(Ile)、グルタミン酸(Glu)とグルタミン(Gln)、アスパラギン酸(Asp)とアスパラギン(Asn)、システイン(Cys)とスレオニン(Thr)、Thrとセリン(Ser)またはAla、リジン(Lys)とアルギニン(Arg)、等が挙げられる。

従って、配列番号1に示した新規蛋白質DERP2のアミノ酸配列上の置換、 挿入、欠失等による変異蛋白質であっても、その変異がDERP2蛋白質の3次 元構造において保存性が高い変異であって、その変異蛋白質がDERP2と同様 に毛髪の成長を調節する機能を有する蛋白質であれば、これらは本発明の範囲内 にあるものと言うことができる。変異の程度としては、配列番号1に示したアミ ノ酸配列との相同性が、90%以上のものが許容し得る範囲である。

産業上の利用可能性・

DERP2が毛髪の成長を調節する機能を有していることから、遺伝子derp2の発現異常やDERP2の活性発現異常は、毛髪の成長に影響を与えるものと推測される。そのため、当該遺伝子の発現を調節する物質やDERP2の機能を調節する物質は、発毛剤または育毛剤として期待され得るものであり、遺伝子derp2や蛋白質DERP2は、この様な生理活性物質の探索に利用すること

ができる。例えば、遺伝子derp2の転写発現系中に被験物質を同時に存在させ、遺伝子derp2の発現量をPCR等の適当な方法で検出することにより、被験物質の遺伝子発現に与える影響を調べることができる。また、DERP2に直接作用して、DERP2の毛髪の成長を調節する機能を制御する生理活性蛋白質の検索も行うことができる。

発明を実施するための最良の形態

以下実施例を挙げて詳述する。尚、以下特に断らない限り、実施例で示す各種 実験方法、例えば組み換え体 c D N A の抽出や c D N A の塩基配列の決定等は、 いずれも当業者にとって自体公知の各種方法 (Molecular Cloning、2nd. ed., Cold Spring Harbor Lab. Press、1989、その他当業者にとって標準的な方法を紹介した 技術解説書等に記載の方法) により行った。

実施例 遺伝子derp2のクローニング

1) 毛乳頭細胞の分離と培養

ヒト毛乳頭細胞は、健常人男性(30才)の発毛部頭皮の毛包からMessengerらの方法(Br. J. Dermatol. 114, 425, 1986)に従って分離し、培養した。毛包下部から毛乳頭を取り出し、12% 件胎児血清(FBS)を添加したMEM培地を入れたシャーレに設置し、5% CO2/95% air、37% のCO2インキュベーター中で7日間培養した。毛乳頭からアウトグロウスしてきた細胞を、0.05% トリプシン-0.53 mM EDTA溶液を用いて回収した。分離した毛乳頭細胞は同培地で継代培養を行い、継代4回目および5回目の細胞を実験に用いた。

2) 遺伝子の部分配列の決定

ヒト毛乳頭細胞由来のmRNAを鋳型として、大久保らの方法(Okubo et al. Nature Genet., 1992、2、p173) に従い、3、末端cDNAライブラリーを作成した。当該ライブラリーから無作為に789個の組換え体を選択し、cDNA部分の塩基配列を決定した。配列決定にはDNAシークエンサー(ABI社製PRISM377)と同社製反応キットを用いた。

789個の組み換え体中の各DNA断片の発現頻度を解析した結果、第1図に示す配列(配列-1)を有する遺伝子の発現頻度が3/789であった。

WO 99/63083 PCT/JP99/02813.

.3) 配列-1を含む c D N A 断片のクローニング

配列-1を含む c D N A 断片のクローニングを以下の方法により行った。まず、配列-1の一部分と逆相補鎖となるオリゴヌクレオチド(第1図の配列-2)を、D N A 合成機(ABI社製380B)で合成した。次いで、ラムダファージクローニングベクター(λ D R 2)の c D N A 挿入部位近傍の配列を有するオリゴヌクレオチド(第1図の配列-3)を、同様に合成した。 λ D R 2をクローニングベクターとする、Human Brain cerebral cortex 5'-STRETCH cDNA library(クロンテックラボラトリーズ社製)を鋳型とし、配列-2のオリゴヌクレオチドと配列-3のオリゴヌクレオチドをプライマーとし、さらにタカラLA PCR Kit Ver. 2とPCRサーマルサイクラーMP(いずれも宝酒造製)を用いて、以下のP C R操作を行った。

cDNA library(≥108 pfu/ml)	5μl
10×PCRパッファー(25mM Mg++を含む)	5μ1
2.5mM dNTP	1μ1
10 µ M 配列 — 2	2μ1
10 µ M 配列 — 3	$2 \mu 1$
水	34.5 μ 1
LA Tagポリメラーゼ	<u>0.5μ1</u>
総量	50 μ l

PCRサイクルは、94℃で2分保持後、98℃で20秒間反応させ、68℃ まで-1℃/2秒の速度で冷却し、68℃で3分保持し、更に72℃で10分間 保持を30回繰り返して行った。

上記方法により、配列-1を有するDNA断片(約1.5kb)を特異的に増幅させた(第2図)。

- 4) 塩基配列決定用ベクターへのサブクローニング
- 3) で増幅したDNA断片を、アガロースゲル電気泳動(ゲル濃度1%)で分画した。ゲルをエチジウムブロマイドで染色した後、紫外光照射して目的とするパンドを含むゲルを切り出した。アガロースゲルからのDNA断片の抽出と精製は、GENECLEAN II Kit (バイオ 101社製)を用いて行った。

この抽出精製したDNA断片を、塩基配列決定用ベクターpGEM-T(プロメガ社

製)にサプクローニングした(第 3 図)。Ligation溶液はタカラDNA Ligation K it Ver. 2(宝酒造製)を用い、以下の組成で16℃で1.5時間反応させた。

 抽出精製したDNA断片
 1μl(50ng)

 pGEM-T
 1μl(17ng)

 水
 3μl

 Ligation溶液
 5μl

 総量
 10μl

上記反応後の溶液を用いて、大腸菌K12株DH5の形質転換を行った。形質 転換体をアンピシリン(Amp)50μg/ml、5-Bromo-4-Chloro-3-indolyl -β-D-galactoside 40μg/ml、Isopropyl-β-D-Thio-Galactopyranoside 1 00μMを含有するLB寒天培地にプレーティングし、37℃で一晩培養した。

上記プレートに出現したコロニーを50μg/mlのAmpを含むLB液体培地10mlに接種して37℃で一晩培養し、遠心分離によって菌体を集めた後、QIAprep Spin Plasmid Miniprep Kit (キアゲン社製) で組換えDNAを精製した。

5) DNA断片の塩基配列の決定

塩基配列決定にはDNAシークエンサー(ABI社製PRISM377)を用い、ダイターミネーター法を用いた。決定された塩基配列を元にしてオリゴヌクレオチドを合成し、プライマーウオーキング法で両鎖の全塩基配列を決定した(第4図)。 当該クローンの c DNAの全塩基配列を配列番号 3 に示す。当該塩基配列が配列ー 2 及び配列-1 のうち配列-2 の上流領域を含んでいたことから、目的とする遺伝子 derp 2 がクローニングされたことを確認した。

当該 c D N A は 3 4 5 残基より成る蛋白質(D E R P 2)をコードするO R F を含んでいる(配列番号 3)。該蛋白質の開始コドンであるメチオニン残基の上流域に同じreading frameで終止コドンが出現したことから、当該 c D N A 断片がコードする蛋白質のアミノ酸配列は配列番号 3 に示したものが唯一のものであることが確認された。

試験例1 毛乳頭細胞の抗体染色

1) 抗DERP2ペプチド抗体の調製

抗ペプチド抗体は、細胞工学別冊抗ペプチド抗体実験プロトコール(大海忍、

辻村邦夫著、秀潤社)に従って作成した。DERP2のアミノ酸配列の一部を含むペプチド(第1図の配列ー4)を、ペプチドシンセサイザー(ABI社製)を用いて合成し、これをキャリア蛋白質へモシアニンにマレイミド法で架橋して抗原とした。この抗原0.5mgをウサギ(Kbl:JW、10齢、オス)の背部皮下に注入した。初回免疫後14、28、42日後に同量の抗原を用いて更に免疫を行い、初回免疫から52日目に全血を採取した。抗血清から、硫酸アンモニウム塩析法により粗IgG画分を調製し、さらにプロテインAセファロースカラム、続いて抗原ペプチド固定化カラムを用いてアフィニティー精製を行い、抗原特異的な抗体を取得した。この抗体は、in vitro 転写翻訳システム(プロメガ社製)を用いて翻訳合成したDERP2に特異的に結合した。また、毛乳頭細胞を1mM SDS溶液に溶解して調製した蛋白質溶液に存在する37kdの蛋白質と特異的に結合した。

2) 抗DERP2ペプチド抗体を用いた毛乳頭細胞の抗体染色

実施例1で分離培養した毛乳頭細胞を、8穴チャンパースライド(Nunc)に1. 5×104 c e l l s / w e l l となるように播種し、12% F B S を添加した M E M 培地中で、一晩培養した。培地を除去し、細胞を4%パラホルムアルデヒドー0.25% T w e e n 20を用いて室温で15分間固定した。これを抗D E R P 2ペプチド抗体 5μ g / m l で 4 %、一晩処理し、更にビオチン化抗ラビット I g G 抗体を反応させた後、AEC staining kit(シグマ社製)で発色させた。 その結果を第5図に示した。毛乳頭細胞の核周辺のオルガネラ(ER-Golgiの領域)が強く染色された。

試験例2 毛乳頭細胞におけるderp2の発現

実施例で分離培養した健常人男性(30才)発毛部由来の毛乳頭細胞、および同様の方法で分離した男性型脱毛症患者男性(34才)禿頭部由来の毛乳頭細胞から、常法により全RNAを抽出した。各全RNA1 μ gを、DNaseI(Gibco BRL)1ユニット(U)で処理した後、Oligo(dT)12-18 Primer(GIBCO BRL)およびSuperscriptII(GIBCO BRL)を用いて、SuperscriptII添付のプロトコールに従い、cDNAを合成した。このcDNAを鋳型とし、DNA合成機(ABI社製380B)で合成したderp2特異的なプライマー(第1図の配列-5および6)を用いて、全量40 μ 1として以下のPCRを行った。

cDNA 40ng

Ex tag buffer (Takara) ×1

dNTPs (Takara) 0.16mM

 $[\alpha - 32P] - dCTP$ (NEN) 590kBq

Ex Tag (Takara) 2 U

配列-5 0.2μM

配列-6 0.2μΜ

PCRサイクルは、94℃で2分間加熱後、94℃30秒、60ℂ30秒、72ℂ1分を18サイクル繰り返した。

この反応液 6μ 1 を、1 2 %ポリアクリルアミドゲルを用いて電気泳動し、ゲルを乾燥後、BAS-2000II (フジフィルム) にて、増幅された derp2 断片に取り込まれた放射能を測定した。derp2 mRNA 量は、測定した放射能を増幅産物中のdCTP含量で補正後、内部標準として用いたLibosomal protein S26に対する相対値として表した。その結果を第6図に示す。

男性型脱毛症患者禿頭部由来の毛乳頭細胞では、健常人発毛部由来の毛乳頭細胞と比較して、derp2mRNAの発現が高かった。

試験例3 テストステロン処理による遺伝子derp2の発現変化

実施例1と同様の方法で、男性型脱毛症患者男性(38才)発毛部由来の毛乳頭細胞を分離培養した。継代5回目の細胞を、2X105cells/6cmシャーレにとなるように播種し、コンフルエントに達するまで培養した。その後、培地をテストステロン添加培地(0、10、50、250nM)と交換して、24~72時間さらに培養した。培地を除去後、細胞をPBS(一)で洗浄し、全RNAを抽出した。実施例1の5)と同様にして調製したcDNA40ngを鋳型とし、配列-5および配列-6をプライマーとして、全量20 μ 1で以下のPCRを行った。

cDNA 40ng

Ex tag buffer (Takara) 1x

dNTPs (Takara) 0.5mM

Ex Taq (Takara) 1U

配列-5 0.5μΜ

配列一6

 $0.5 \mu M$

PCRサイクルは、95℃で2分間加熱後、95℃30秒、60℃30秒、72 ℃1分を23サイクル繰り返した。

この反応液を、2%アガロースゲルを用いて電気泳動し、エチジウムブロマイドにて染色した。結果を第7図に示す。50nM以上のテストステロンを添加した培養により、毛乳頭細胞における遺伝子derp2の発現量が増加することが確認された。

図面の簡単な説明

第1図は、実施例で使用した核酸、もしくはペプチドを示す。

配列-1は、ヒト毛乳頭細胞から大久保らの方法により得られる3、末端cDNAライブラリーから、3/789の頻度で確認されるDNA断片の塩基配列を表わす。

配列-2は、配列-1の一部分の逆相補鎖の配列を示す。

配列-3は、ラムダファージクローニングベクターのcDNA挿入部近傍の配列を有するオリゴヌクレオチドの配列を示す。

配列-4は、抗DERP2ペプチド抗体を調製するために使用した、DERP2の部分配列を含む抗原ペプチドの配列を示す。

配列-5は、derp2をPCRで増幅するための部分配列である。

配列-6は、derp2をPCRで増幅するための部分配列である。

第2図は、配列-1を含むcDNAライブラリーに対するPCRを示す。

第3回は、クローニングベクターpGEM Tに遺伝子derp2を組み換えるスキームを示す。

第4図は、プライマーウォーキング法の概略を示す。

第5図は、抗DERP2ペプチド抗体を用いて、分離培養した毛乳頭細胞を免疫染色した図を示す。

第6図は、健常人男性発毛部由来の毛乳頭細胞および男性型脱毛症患者禿頭部 由来の毛乳頭細胞での、遺伝子derp2の発現量を比較した図を示す。

第7図は、各種濃度のテストステロンの存在下での、遺伝子 derp2の発現を示した図を示す。

配 列 表

SEQUENCE LISTING

<110> TAISHO PHARMACEUTICAL CO., Ltd.

<120> Dermal Papilla Derived Protein 2

<130> P482

<150> JP10-148579

<151> 1998-05-29

<160> 3

<210> 1

<211> 345

<212> PRT

<213> Homo sapience

<400> 1

Met Leu Ala Ala Arg Leu Val Cys Leu Arg Thr Leu Pro Ser Arg

5

20

10

Val Phe His Pro Ala Phe Thr Lys Ala Ser Pro Val Val Lys Asn

. 25 30

15

Ser	Ile	Thr	Lys	Asn	Gln	Trp	Leu	Leu	Thr	Pro	Ser	Arg	Glu	Туг
	•			35					40					45
Ala	The	Lve	Thr	Δrσ	Πρ	Glv	ĭle	Arg	Arg	Glv	Arg	Thr	Gly	Gln
Ald	1111	Ly3	1 11 1		110	013	110	6	55	0.,	6	••••	·.,	60
				50					งง					UU
Glu	Leu	Lys	Glu	Ala	Ala	Leu	Glu	Pro	Ser	Met	Glu	Lys	He	Phe
				65					70					75
Lys	Ile	Asp	Gln	Met	Gly	Arg	Trp	Phe	V a l	Ala	Gly	Gly	Ala	Ala
				80					85					90
Val	Glv	Len	Glv	Ala	Leu	Cvs	Tvr	Tyr	Gly	Leu	Gly	Leu	Ser	Asn
	0.,		,	95					100					105
				50		•								
0.1		01.		71.	C1	ĭ	410	Val	Tlo	Trn	Dro	Cln	Tur	Val
GIU	116	Gly	АІа		GIU	Lys	АТА	Val			110	0111	Tyr	
				110					115	,				120
Lys	Asp	Arg	Ile	His	Ser	Thr	Tyr	Met	Туг	Leu	Ala	Gly	Ser	Ile
				125					130					135
Gly	Leu	Thr	Ala	Leu	Ser	Ala	lle	Ala	Ile	Ser	Arg	Thr	Pro	Val
				140					145					150
Len	Met	Acr	n Phe	Met	Met	Aro	r Glv	Ser	Trn	Val	Thr	. İle	: Gly	Val
ren	i MC i	ASI.	1 1110			nı 6	, 0.,	501	160				,	165
				155	1				100	,				100
										_			_	
Thr	Phe	: Ala	a Ala	a Met	Val	Gly	i Ala	Gly	Met	Lei	ı Val	Arg	g Ser	Ile
				170)				17	75				180

Pro Tyr Asp Gln Ser Pro Gly Pro Lys His Leu Ala Trp Leu Leu

				185					190)			•	195
His	Ser	Gly	Val	Met	Gly	Ala	Val	Va l	Ala	Pro	Leu	Thr	Ile	Leu
				200					205	j				210
Gly	Gly	Pro	Leu	Leu	Ile	Arg	Ala	Ala	Trp	Tyr	Thr	Ala	Gly	
				215					220)				225
Val	Gly	Gly	Leu		Thr	Val	Ala	Met			Pro	Ser	Glu	
				230					23	0				240
Phe	Leu	Asn	Met	Gly 245	Ala	Pro	Leu	Gly	Val		Leu	Gly	Leu	Val 255
Phe	Val	Ser	Ser	Leu 260	Gly	Ser	Met	Phe	Leu 26		Pro	Thr	Thr	Val 270
				_	_		37 1	41	No.4	Т	C1	01	Lou	Vol
Ala	Gly	Ala	Thr	Leu 275	lyr	Ser	vai	АТА	ме i 28		Gly	GIY	Leu	285
Len	Phe	Ser	Met	Phe	len	Len	Tvr	Asp	Thr	Gln	Lvs	Val	Ile	Lys
Dog	1110	501	me t	290		200	.,.	,	29		•			300
Arg	Ala	Glu	. Val	Ser	Pro	Met	Tyr	Gly	Val	Gln	Lys	Tyr	Asp	Pro
				305					31					315
Ile	Asn	ı Ser	· Mel	Leu	Ser	.Ile	· Tyr	Mel	Asp	Thr	Leu	Asn	lle	Phe
				320)				3 2	5				330

Met Arg Val Ala Thr Met Leu Ala Thr Gly Gly Asn Arg Lys Lys
335 340 345

<210> 2

<211> 1035

<212> DNA

<213> Homo sapience

<400> 2

30 40 50 60 20 10 atgliggetg caaggetggt gigicicegg acactaccii clagggitti ccacccagci 60 ttcaccaagg cctcccctgt tgtgaagaat tccatcacga agaalcaatg gctgttaaca 120 cctagcaggg aatatgccac caaaacaaga attgggatcc ggcgtgggag aactggccaa 180 gaactcaaag aggcagcatt ggaaccatcg atggaaaaaa talllaaaat igatcagatg 240 ggaagatggt tigitgcigg aggggcigct gliggicitg gagcatigig claciaiggc 300 tigggacigi ciaaigagai iggagciaii gaaaaggcig taatiiggcc icagiaigic 360 aaggatagaa ticaticcac ctatatgtac tlagcaggga gtatiggitt aacagciitg 420 teigecatag caateageag aacgeetgit cicatgaact teatgatgag aggetettgg 480 gigacaattg gigigaccit igcagccaig giiggagcig gaaigciggi acgaicaata 540

ccatatgacc agageccagg cccaaagcat cligctiggt igetacatic iggigigatg 600
ggigcagigg iggeteetet gacaatatta gggggteete iteleateag agetgeateg 660
tacacagetg gcatigiggg aggeeteete acigiggeea igigigeee eagigaaaag 720
titelgaaca igggigeace eeligggagig ggeeliggee tegietitgi gleeteatig 780
ggatetatgi tietteeace taccacegig getggigeea electitacie agiggeaatig 840
tacggiggat tagtietiit eageatgite eticigiatg atacceagaa agtaateaag 900
egigeagaag tateaceaat gtatggagit eaaaaatatg ateceattaa etegatgetg 960
agtatetaca iggatacatt aaatatatti atgegagitg eaactatget ggeaactgga 1020
ggeaacagaa agaaa

<210> 3

<211> 1268

<212> DNA

<213> Homo sapience

<400> 3

aacigcgagg cgaaggigac cggggaccga gcatticaga toigcicggi agacciggig 60 caccaccacc aig tig gci gca agg cig gig igi cic cgg aca cia cci ici 112

Met Leu Ala Ala Arg Leu Val Cys Leu Arg Thr Leu Pro Ser

I agg git tic cac cca gct tic acc aag gcc tcc cci git gig aag aat Arg Val Phe His Pro Ala Phe Thr Lys Ala Ser Pro Val Val Lys Asn tcc atc acg aag aat caa tgg clg lla aca cct agc agg gaa tat Ser Ile Thr Lys Asn Gln Trp Leu Leu Thr Pro Ser Arg Glu Tyr gcc acc aaa aca aga att ggg atc cgg cgt ggg aga act ggc caa Ala Thr Lys Thr Arg Ile Gly Ile Arg Arg Gly Arg Thr Gly Gln gaa ctc aaa gag gca gca ttg gaa cca tcg atg gaa aaa ata ttt Glu Leu Lys Glu Ala Ala Leu Glu Pro Ser Met Glu Lys Ile Phe aaa att gat cag atg gga aga igg iii gii gci gga ggg gci gci Lys Ile Asp Gin Met Gly Arg Trp Phe Val Ala Gly Gly Ala Ala git ggi cii gga gca tig igc tac tai ggc lig gga cig ici aal Val Gly Leu Gly Ala Leu Cys Tyr Tyr Gly Leu Gly Leu Ser Asn gag att gga gct att gaa aag gct gla att igg cci cag lat gic

gag att gga gct att gaa aag gct gta att tgg cct cag tat gtc 430 Glu lle Gly Ala lle Glu Lys Ala Val lle Trp Pro Gln Tyr Val 110 115 120

aag	gai	aga	att	cal	lcc	acc	lai	alg	tac	ιιa	gca	ggg	agt	att	475_
Lys	Asp	Arg	Ile	His	Ser	Thr	Туг	Met	Tyr	Leu	Ala	Gly	Ser	Ile	
				125					130					135	
ggt	t t a	aca	gct	iig	ict	gcc	ata	gca	atc	agc	aga	acg	c c t	gtt	520
Gly	Leu	Thr	Ala	Leu	Ser	Ala	Ile	Ala	Ile	Ser	Arg	Thr	Pro	Val	
				140					145					150	
ctc	atg	aac	t t c	atg	atg	aga	ggc	tct	t gg	gtg	aca	a t t	ggl	gtg	565
Leu	Met	Asn	Phe	Met	Met	Arg	Gly	Ser	Trp	Val	Thr	Ile	Gly	Val	
	٠.			155					160					165	
acc	t t t	gca	gcc	atg	gtt	gga	gct	gga	alg	ctg	gta	cga	tca	ata	610
Thr	Phe	Ala	Ala	Met	Val	Gly	Ala	Gly	Met	Leu	Val	Arg	Ser	Ile	
				170					175					180	
cca	tat	gac	cag	agc	cca	ggc	сса	aag	cat	c t t	gcl	t gg	ttg	cta	655
Pro	Туг	Asp	Gln	Ser	Pro	Gly	Pro	Lys	His	Leu	Ala	Trp	Leu	Leu	
				185					190					195	
cat	t c t	ggt	gtg	atg	ggl	gca	gţg	gtg	gci	c c t	ctg	aca	ata	t t a	700
His	Ser	Gly	V a l	Met	Gly	Ala	Val	Val	Ala	Pro	Leu	Thr	He	Leu	
				200					205					210	
ggg	ggl	c c t	ctt	cic	atc	aga	gct	gca	t gg	tac	a c a	gci	ggc	att	745
Gly	Gly	Pro	Leu	Leu	lle	Arg	Ala	Ala	Trp	Tyr	Thr	Ala	Gly	Ile	
				215					220					225	
glg	gga	ggc	clc	l c c	a c t	glg	gcc	alg	igi	gcg	ccc	agi	gaa	aag	790

Val	Gly	Gly	Leu	Ser	Thr	Val	Ala	Met	Cys	Ala	Pro	Ser	Glu	Ĺys	
				230					235					240	-
itt	clg	aac	atg	ggt	gca	ссс	ctg	gga	gţg	ggc	cig	ggt	ctc	gtc	835
Phe	Leu	Asn	Met	Gly	Ala	Pro	Leu	Gly	Val	Gly	Leu	Gly	Leu	Val	
				245					250					255	
ttt	gtg	icc	tca	ίίg	gga	tct	aig	ttt	ctt	cca	c c t	acc	acc	gţg	880
Phe	Val	Ser	Ser	Leu	Gly	Ser	Met	Phe	Leu	Pro	Pro	Thr	Thr	Val	
				260					265					270	
gcl	ggt	gcc	acı	ctt	tac	tca	gtg	gca	alg	¹t a c	ggi	gga	t t a	gll	925
Ala	Gly	Ala	Thr	Leu	Tyr	Ser	Val	Ala	Met	Tyr	Gly	Gly	Leu	Val	
				275					280					285	
cti	t t c	agc	atg	t t c	ctt	ctg	tat	gat	acc	cag	aaa	gta	atc	aag	970
Leu	Phe	Ser	Met	Phe	Leu	Leu	Туг	Asp	Thr	Gln	Lys	Val	Ile	Lys	
				290					295					300	
cgl	gca	gaa	gta	t c a	сса	atg	tat	gga	gtt	caa	aaa	tat	gat	ссс	1015
Arg	Ala	Glu	Val	Ser	Pro	Met	Tyr	Gly	V a 1	Gln	Lys	Tyr	Asp	Pro	
				305					310					315	
a t t	aac	tcg	atg	clg	agt	atc	tac	alg	gat	aca	tta	aat	a t a	ttt	1060
l l e	Asn	Ser	Met	Leu	Ser	He	Туг	Met	Asp	Thr	Leu	Asn	Ile	Phe	
				320	i				325					330	
atg	g cga	gtt	gca	act	atg	ctg	gca	acı	gga	ggc	aac	aga	aag	g aaa	1105
Met	Arg	g Val	Ala	Thr	Met	Let	ı Ala	Thr	Gly	Gly	Asn	Arg	Lys	Lys	
				335	j				340)				345	

tga agtgaci cagciicigg ciicicigci acatcaaata iciigiitaa iggggcagai 1165 atgcattaaa tagtiigiac aagcagciii cgiigaagti tagaagataa gaaacaigic 1225 atcatattta aatgiiccgg taatgigatg ccicaggici gcc 1268

請求の範囲

- 1. 以下の(a) または(b) の蛋白質;
- (a) 配列番号:1に記載のアミノ酸配列からなる蛋白質;
- (b)配列番号:1のアミノ酸配列において1もしくは数個のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ毛髪の成長を調節する機能を有する蛋白質。
 - 2. 以下の(a) または(b) のDNA
 - (a) 配列番号: 2 に記載の塩基配列からなるDNA
- (b) 配列番号: 2のDNAとストリンジェントな条件でハイブリダイズし、かつ毛髪の成長を調節する機能を有する蛋白質をコードするDNA。

第1回

配	冽	 1

gatcccatta actcgatgct gagtatctac atggatacat taaatatatt tatgcgagtt 60 gcaactatgc tggcaactgg aggcaacaga aagaaatgaa gtgactcagc ttctggcttc 120 tctgctacat caaatatctt gtttaatggg gcagatatgc attaaatagt ttgtacaagc 180 agctttcgtt gaagtttaga agataagann catgtcatca tatttaaatg ttccggtaat 240 gtgatgcctc aggtctgcct ttttttctgg agaataaatg cagtaatcct ctcccaaata 300 agcacacaca tnttcanttc tcatgttttg agtgatttt

配列-2

10 20

cggtaatgtg atgcctcagg tctgcc 26

配列 - 3

10 20 30

gaaggcaaca gacaggicig acaiggatig

配列-4

Gly Cys Val Arg Ser Ile Pro Tyr Asp Gln Ser Pro Gly Pro Lys His Leu
5 10 15

配列 - 5

10 20

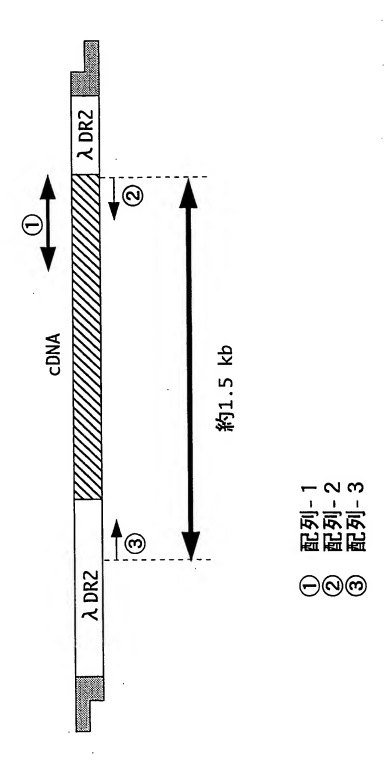
ttccacctat atgtacttag caggg 25

配列 - 6

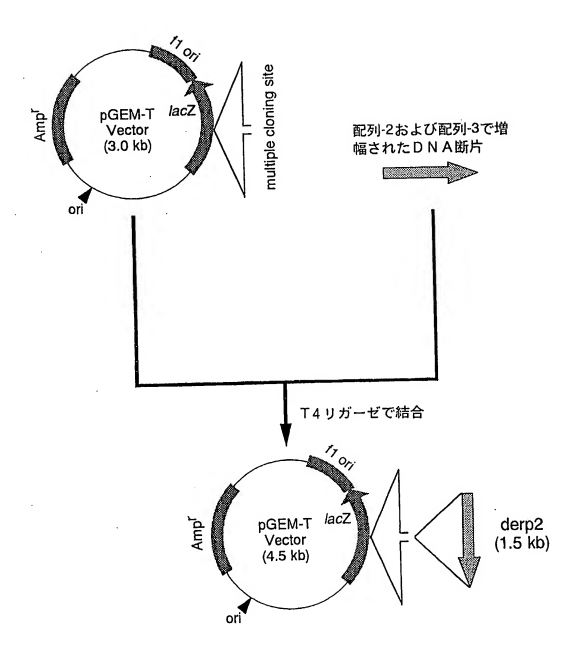
10 20

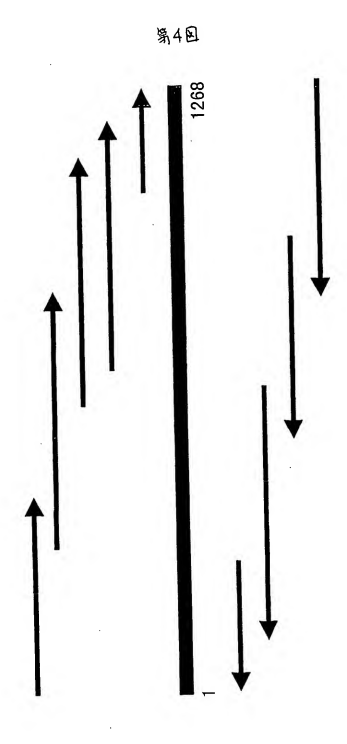
agatactcag catcgagtta atggg 25

第2図

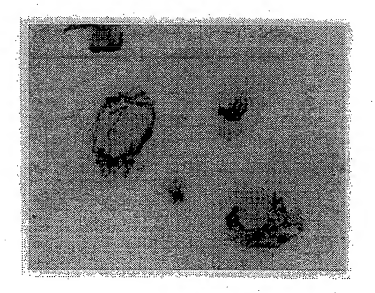


第3図

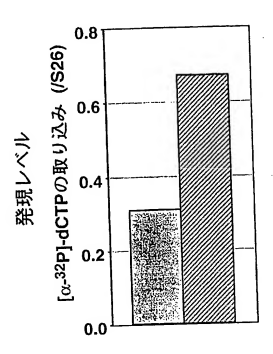




第5回

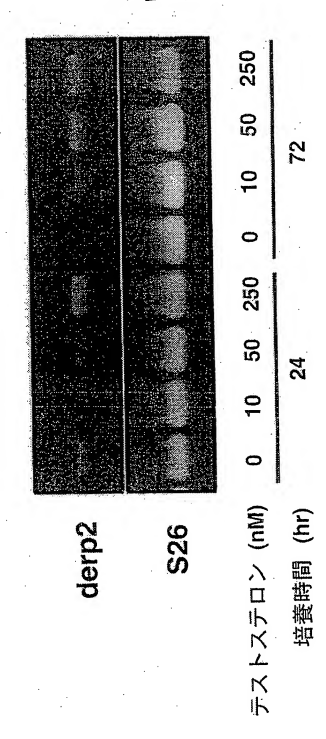


第6回



- □ 健常人発毛部由来毛乳頭細胞
- 図 男性型脱毛症患者禿頭部由来毛乳頭細胞

第7图



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/02813

	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ C12N15/12, C07K14/47							
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
	SEARCHED	1 100						
Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁶ C12N15/00-15/90							
Documentat	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched							
Electronic d Swis	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/Geneseq							
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where app	Relevant to claim No.						
PX	WO, 98/42741, A2 (GENETICS I 1 October, 1998 (01. 10. 98) & AU, 9867772, A	1-2						
PX	WO, 98/39448, A2 (HUMAN GENO 11 September, 1998 (11. 09. 9 & AU, 9865453, A & AU, 9891	1-2						
A	Wei Yu et al., "Large-scale of sequencing", Genome Research p.353-358	concatenation cDNA (1997) Vol. 7, No. 4	1-2					
Durah	ar documents are listed in the continuation of Dov C	See patent family annex.						
	er documents are listed in the continuation of Box C.		mational filing date or princip					
"A" docum conside "E" earlier "L" docum cited to specia "O" docum means "P" docum the pri	nent published prior to the international filing date but later than ority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family						
20 2	actual completion of the international search August, 1999 (20. 08. 99)	Date of mailing of the international search report 31 August, 1999 (31. 08. 99)						
Name and Japa	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer						
1		Telephone No						

	する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 2N 15/12, CO7K 14/47		-			
	iった分野 小限資料(国際特許分類(IPC)) 2N 15/00-15/90	4				
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの					
国際調査で使用 SwissE	月した電子データベース(データベースの名称、 Prot/PIR/GeneSeq, Genba	調査に使用した用語) n k / EMB L / DDB J / G e n e s	e q			
C. 関連する						
引用文献の		さけ その関連する係所の事子	関連する 請求の範囲の番号			
カテゴリー* PX	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると WO, 98/42741, A2 (GENETICS INST INC) & AU, 9867772, A	1-2				
PΧ	WO, 98/39448, A2 (HUMAN GENOME SCI & AU, 9865453, A & AU, 9891304, A	1 - 2				
A						
□ C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。			
もの 「E」国際出 以後先権 「L」優先権 文献(「O」口頭に	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 願日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献				
国際調査を完	了した日 20.08.99	国際調査報告の発送日 31.	08.99			
日本	の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 小暮 道明 (き	48 9358			
	都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	ー 内線 3448			

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the	e items checked:
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
\square BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
\square COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
\square lines or marks on original document	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POO	R QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.